Patent Attorney Docket No. <u>033818-032</u>

# 10/756386 10/756386 011404

#### IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re Patent Application of	) MAIL STOP - Patent Application
Jean-Luc CABIOCH et al.	)   MAIL STOP - Patent Application
Application No.: [Not Assigned] Continuation of PCT/EP02/07866	) ) )
Filed: January 14, 2004	)
For: DIENE ELASTOMER WITH CYCLIC VINYL UNITS AND METHODS FOR OBTAINING SAME	) ) )

#### SUBMISSION OF CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT

Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

The benefit of the filing date of the following prior foreign application is hereby requested, and the right of priority provided in 35 U.S.C. § 119 is hereby claimed:

FRANCE Patent Application No. 01/10287

Filed: July 16, 2001

In support of this claim, enclosed is a certified copy of said prior foreign application and which is identified in the original Oath/Declaration. Acknowledgment of receipt of the certified document is requested.

Respectfully submitted,

BURNS, DOANE, SWECKER & MATHIS, L.L.P.

Date: <u>January 14, 2004</u>

Registration No. 25,813

P.O. Box 1404 Alexandria, Virginia 22313-1404 (703) 836-6620 THIS PAGE BLANK (USPTO)

REPUBLIQUE FRANÇAISE



## BREVET D'INVENTION

### **CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION**

## **COPIE OFFICIELLE**

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 19 JUIN 2002

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 93 59 30 www.inpi.fr HIS PAGE BLANK (USPTO)



## **BREVET D'INVENTION** CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

### REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 1/2

Telephone : 01 55 04 55 0			Cet imprimé est à remplir lisibl	ement à l'encre noire DB 540 W /260899
REMISE DES PIÈCES	6.07.01		1 NOM ET ADRESSE DU	DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE "
DATE 1	6.04.01		À QUI LA CORRESPO	NDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE
TIEN B 0			•	
N° D'ENREGISTREMENT	0110287		Manufacture Française de Michel BOLINCHES	es Pneumatiques MICHELIN
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'	4 h 11/11 200/		SGD/LG/PI - F35 - LAD	oux
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE PAR L'INPI	- 1 - JUIL, 2001	,	63040 CLERMONT-FER	RRAND CEDEX 09
Vos références po	uu oo dasslar		·	_
(facultatif) P10-136				*
Confirmation d'un	n dépôt par télécopie [	N° attribué par l'I	NPI à la télécopie	•
2 NATURE DE L	A DEMANDE	Cochez l'une des	4 cases suivantes	
Demande de b	revet	×		
Demande de c	ertificat d'utilité			
Demande divis	lonnaire			
	n to to to seat while	N°	Date	1 / /
	Demande de brevet initiale			Ber stagistic and as a Birma on reason in the second and as a
	nde de certificat d'utilité initiale	N°	Date	The second control of
	d'une demande de	□ <sub>N°</sub>	Date	1 / / 1
The second secon	Demande de brevet initiale		Date	Laure some Laurence America and territoria
	• • • • • •			
4 DÉCLARATIO	N DE PRIORITÉ	Pays ou organisation		
OU REQUÊTE	DU BÉNÉFICE DE	Date//		
LA DATE DE	DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisation	on   N°	
	NTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation		
DEMINIDE A	HI EMILONE I IOMIGMOL	Date//		
		☐ S'il y a d'a	utres priorités, cochez la ca	ase et utilisez l'imprimé «Suite»
5 DEMANDEU	R	≭ S'll y a d'a	utres demandeurs, cochez	la case et utilisez l'imprimé «Suite»
Nom ou dénor	mination sociale	Société de Techno	logie MICHELIN	··
Deinama				
Prénoms Forme juridiqu		Société Anonyme		
			2 .4 .3 .7 .9	
Code APE-NAI	F		<u> </u>	
Adresse	Rue	23 rue Breschet		
	Code postal et ville	63000 CLE	RMONT-FERRAND	·
Pays		FRANCE		
		Française		
N° de télépho				
N° de télécop		-		`
Adresse électi	ronique (facultatif)			

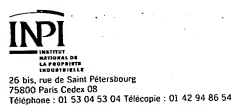


## BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 2/2

		(D) () www.l			
REMIS DATE	E DES PIÈCES	6.07.01			
LIEU	99				
N° D'I	NREGISTREMENT	0110007			
NATIO	nal attribué par i	Q110287	DB 540 W-/260899		
	références po ltatif)	our ce dossler :	P10-1368/MB		
<u>G</u>	MANDATAIRE		ं स्वर्धः		
	Nom				
	Prénom				
	Cabinet ou So	ciété	Manufacture Française des Pneumatiques MICHELIN		
	N °de pouvoir de lien contrac	permanent et/ou ctuel	PG 7107 et 7112		
	Adresse ^ `	Rue	23, place des Carmes Déchaux		
		Code postal et ville	63040 CLERMONT-FERRAND CEDEX 09		
	N° de téléphor		04 73 10 71 71		
	N° de télécopi		04 73 10 86 96		
L	Adresse électr	onique (facultatif)			
7	INVENTEUR (	(S)	•		
	Les inventeurs	sont les demandeurs	Oui  Non Dans ce cas fournir une désignation d'inventeur(s) séparée		
0	RAPPORT DE	RECHERCHE	Uniquement pour une demande de brevet (y compris division et transformation)		
		Établissement immédiat ou établissement différé	X X		
		****	Paiement en trois versements, uniquement pour les personnes physiques		
	Paiement éche	elonné de la redevance	Oui		
<u> </u>		· · · ·	Non		
9	RÉDUCTION	DU TAUX	Uniquement pour les personnes physiques		
DES REDEVANCES		NCES	Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition)		
••• · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			Requise antérieurement à ce dépôt (joindre une copie de la décision d'admission		
			pour cette invention ou indiquer sa référence):		
	<u> </u>	was a sure of the	r.		
		utilisé l'imprimé «Suite», ombre de pages jointes			
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
100		OU DEMANDEUR	VISA DE LA PRÉFECTURE		
-	OU DU MANE	DATAIRE ité du signataire)	OU DE L'INPI		
	/N/Am A	ne uu siriialdife)			
	Pour MFPM -	Mandataire 422-5/S.020 NCHES - Salarie MFPM	n. M. Herman		

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. È Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.



## **BREVET D'INVENTION** CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE Page suite N° lb . / 2 . .

	Réservé à l'INPI		•		
EMISE DES PIÈCES DATE	6-07-01				•
TEN J d					• .
O'ENREGISTREMENT	0110287				
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR I	LINDI		Cet imprimé est à remplir l	isiblement à l'encre noire	. 08 829 W /260893
os références p	our ce dossier \facultatif\	P10-1368/MB	*	į.	
		Pays ou organisation			,
4 DÉCLARATION		Date//		•	
-	DU BÉNÉFICE DE	Pays ou organisation			• .
	DÉPÔT D'UNE	Date//_			•
DEMANDE AN	ITÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation Date		· .	
5 DEMANDEUR					
Nom, ou dénom	nination sociale	MICHELIN Reche	rche et Technique S.A.	•	•
			<b>:</b>		
Prénoms					·
· Forme juridique	•	Société Anonyme			·
N° SIREN			<u> </u>	12±, '	<del></del>
Code APE-NAF	•	1 1			<u> </u>
- Adresse	Rue	Route Louis Braille	e 10 et 12	Single of the second of the se	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
!	Code postal et ville	1763 GRA	NGES-PACCOT		:
Pays		SUISSE	•	·•· · ·	
Nationalité		Suisse	•	* ************************************	- • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
Nº de téléphon	ne (facultatif)				
N° de télécopie	e (facultatif)				
Adresse électro	onique (facultatif)				
5 DEMANDEUR					
Nom ou dénon	nination sociale		*		· :
Prénoms		<u> </u>			
Forme juridiqu	e ·				
N° SIREN					
Code APE-NAF					
Adresse	Rue		•	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	Code postal et ville				
Pays	<u> </u>	1	***		• //• •
Nationalité	<del></del>		• •		
N° de téléphor	ne (facultatif)	1		• .	
N° de télécopi					
	onique (facultatif)				
OU DU MAN (Nom et qual Pour MFPM - Man	DU DEMANDEUR IDATAIRE ité du signataire) andataire 422-5/S.020 HES - Salarié MFPM	9.31		VISA DE LA PRÉ	

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI

La présente invention concerne un élastomère diénique présentant un taux massique d'unités vinyliques cycliques, telles que des unités vinylcycloalcane, qui est supérieur à 8 %, un procédé de préparation par voie anionique de cet élastomère diénique et un système catalytique pour la mise en œuvre de ce procédé.

L'incorporation dans un polymère obtenu par voie anionique d'un monomère diène conjugué, tel que le butadiène, peut se faire sous la forme cis-1,4, trans-1,4 ou 1,2 (enchaînements vinyliques).

Les réactions de polymérisation anionique sont usuellement initiées par un organolithien, en présence d'un solvant hydrocarboné et d'un ou plusieurs monomères diènes conjugués. Les élastomères produits par ces réactions présentent en moyenne un taux massique d'enchaînements vinyliques qui est réduit, étant en général compris entre 8 % et 15 %. En vue d'obtenir des élastomères présentant une température de transition vitreuse (Tg) déterminée, il est connu d'ajouter au milieu de polymérisation un agent polaire, lequel a également pour effet d'élever d'une manière significative le taux moyen de ces enchaînements. Ce taux peut alors atteindre 90 %, par exemple.

Les documents de brevet américain US-A-5 620 939, US-A-5 906 956 et US-A-6 140 434 divulguent des procédés de polymérisation par voie anionique réalisés en discontinu, qui sont prévus pour élever le taux d'enchaînements vinyliques dans un élastomère diénique pouvant être un polybutadiène, un copolymère de styrène et de butadiène ou un polyisoprène. Ces procédés de polymérisation en discontinu sont mis en œuvre à une température comprise entre 30 et 100° C, et ils consistent notamment à utiliser des systèmes catalytiques comprenant :

- un agent polaire comportant un ou plusieurs hétéro-atomes, tel que le tétrahydrofurane (THF) ou la tétraméthyléthylènediamine (TMEDA),
  - un initiateur organolithié, tel que le n-butyllithium, et
- un sel d'un métal alcalin d'un alcool aliphatique ou alicyclique, tel que le tertamylate ou le mentholate de sodium.

the contract of the second second of the second second second second second second second second second second

25

5

10

15

Plus précisément, le document US-A-5 620 939 divulgue, dans ses exemples, des rapports molaires [(sel / initiateur), (sel / agent polaire), (agent polaire / initiateur)] qui sont égaux à [1;0,33;3], [2;0,66;3], [3;1;3], [0,5;0,17;3], [1;0,5;2] et [1;0,2;5].

Le document US-A-5 906 956 divulgue, dans ses exemples, les valeurs suivantes pour lesdits rapports molaires : [2; 1; 2], [0,5; 1; 0,5], [0,25; 0,08; 3], [0,5; 0,17; 3], [1; 0,33; 3], [1; 0,66; 3], [3; 1; 3], [0,5; 0,17; 3], [1; 0,5; 2] et [1; 0,2; 5].

5

10

15

20

25

30

Le document US-A-6 140 434 divulgue, dans ses exemples, les valeurs suivantes pour les dits rapports molaires : [0,25; 0,03; 8], [0,25; 0,05; 5], [0,25; 0,08; 3], [0,25; 0,25; 1], [0,25; 0,5], [0,15; 0,05; 3], [0,5; 0,17; 3], [1; 0,33; 3] et [0,25; 0,13; 2].

Indépendamment de l'élévation du taux d'enchaînements vinyliques dans ces élastomères, on a cherché par le passé à former des structures cycliques de type vinylcyclopentane dans les élastomères diéniques obtenus par voie anionique.

on Harry on your section of the contract of the section of the contract of the section of the s

- Une solution pour former ces structures cycliques consiste à mettre en œuvre des réactions post-polymérisation, par exemple en traitant les élastomères par des acides de Lewis.

- Une autre solution peut consister à former ces structures cycliques directement des de la polymérisation anionique, en réalisant celle-ci en continu avec une concentration de monomère réduite dans le milieu réactionnel et en utilisant un système catalytique spécifique.

Le document de brevet américain US-A-3 966 691 décrit dans ses exemples de réalisation un procédé de cyclisation du butadiène dans le milieu de polymérisation, qui consiste à utiliser un système catalytique comprenant un initiateur constitué de n-butylsodium et un activateur constitué de tétraméthyléthylènediamine (TMEDA). A titre optionnel, un alcoxyde de lithium est adjoint au milieu de polymérisation pour accélérer celle-ci.

La polymérisation est réalisée en continu, à une température comprise entre -20° C et 150° C, et les polybutadiènes obtenus présentent un taux massique de cycles supérieur à 40 % mais une masse moléculaire moyenne en nombre n'excédant pas 2 000 g/mol.

Les articles « G. Quack, L. J. Fetters, Macromolecules, Vol 11, n° 2, pp. 369-373, (1978) » et « A. R. Luxton, M. E. Burrage, G. Quack, L. J. Fetters, Polymer, Vol 22, pp.382-386 » décrivent également des procédés de cyclisation en continu dans le milieu de polymérisation, consistant à utiliser des systèmes catalytiques comprenant un initiateur organolithié, tel que le n-butyllithium, et un agent polaire constitué de TMEDA (on pourra se

reporter à la page 383, colonne de droite du dernier document cité, pour une description du mécanisme de cyclisation).

Les polymérisations sont réalisées à des températures comprises entre 30 et 90° C, et les polybutadiènes obtenus présentent un taux massique de cycles vinylcyclopentane d'au moins 18 % mais une masse moléculaire moyenne en nombre n'excédant pas 5 000 g/mol.

Un inconvénient majeur de ces procédés de cyclisation réside donc dans la valeur très réduite de la masse moléculaire moyenne en nombre des élastomères diéniques pouvant être obtenus.

Le but de la présente invention est de remédier à cet inconvénient, et il est atteint en ce que la demanderesse vient de découvrir d'une manière surprenante que l'incorporation d'un sel d'un métal alcalin d'un alcool insaturé aliphatique ou alicyclique, à un système catalytique comprenant un initiateur organolithié et un agent polaire comportant plusieurs hétéro-atomes, ce système satisfaisant à la fois aux trois conditions suivantes :

- le rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de 0,01 à 2,

5

10

15

20

25

30

- le rapport molaire (sel/ agent polaire) appartient à un domaine allant de 0,001 à 0,5, et
- le rapport molaire (agent polaire/initiateur) est strictement compris entre 8 et 100,

permet de préparer par polymérisation anionique, après réaction dans un solvant hydrocarboné inerte et avec ce système catalytique d'un ou de plusieurs monomères comprenant au moins un monomère diène conjugué, un élastomère diénique présentant un taux massique d'unités vinyliques cycliques égal ou supérieur à 8 % et une masse moléculaire moyenne en nombre (Mn) comprise entre 500 et 300 000 g/mol.

Selon un mode préférentiel de réalisation de l'invention, cette polymérisation anionique est réalisée en continu dans un réacteur agité et, dans ce cas, on obtient avantageusement un élastomère diénique présentant un taux massique d'unités vinyliques cycliques qui est supérieur à 10 % et une masse Mn comprise entre 500 et 300 000 g/mol, pour autant que ledit système catalytique satisfasse à la fois aux trois conditions suivantes :

- le rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de 0,01 à 2,
- le rapport molaire (sel/ agent polaire) appartient à un domaine allant de 0,001 à 0,5, et
- le rapport molaire (agent polaire/initiateur) est strictement compris entre 8 et 100,

Ces unités vinyliques cycliques sont de type vinylcycloalcane, et elles répondent à la formule générique suivante :

CH<sub>2</sub>

5

10

15

20

25

30

avec n = 1 ou 2.

On notera que la masse Mn des élastomères diéniques obtenus par ces procédés selon l'invention (en continu ou non) peut varier dans un domaine incluant des valeurs supérieures à 10 000 g/mol, avantageusement supérieures à 50 000 g/mol, et allant jusqu'à 300 000 g/mol, contrairement aux élastomères obtenus au moyen des systèmes catalytiques connus.

On notera également que ces procédés selon l'invention permettent avantageusement de contrôler la distribution des masses moléculaires des élastomères diéniques obtenus, lesquels présentent un indice de polymolécularité Ip relativement réduit.

A titre de sel de métal alcalin d'un alcool insaturé aliphatique ou alicyclique utilisable dans ces procédés selon l'invention, on utilise de préférence un sel dont l'alcool comporte de 3 à 12 atomes de carbone et, à titre encore plus préférentiel, de 3 à 8 atomes de carbone.

Avantageusement, on utilise un sel de sodium ou de potassium d'un alcool insaturé aliphatique, tel que le tert-butylate de sodium, le tert-amylate de sodium ou l'isopentylate de sodium, ou bien d'un alcool insaturé alicyclique, tel qu'un cyclohexanolate dialkylé de sodium, par exemple le mentholate de sodium.

A titre d'initiateur organolithié utilisable dans ces procédés selon l'invention, on peut citer les composés monolithiés comportant un groupe hydrocarboné aliphatique ou alicyclique ayant de 1 à 10 atomes de carbone, tels que le n-butyllithium (n-BuLi en abrégé ci-après), le sec-butyllithium, le tert-butyllithium, le n-propyllithium, l'amyllithium, le cyclohexyllithium, ou le phényléthyllithium.

La quantité d'initiateur qui est utilisée pour former le système catalytique est de préférence comprise entre 0,002 et 0,01 mol par kg de monomère(s).

A titre d'agent polaire comportant plusieurs hétéro-atomes (atomes d'oxygène ou

d'azote) qui est utilisable dans ces procédés selon l'invention, on peut citer les agents polaires « multidentés » tels que les diéthers et les diamines, par exemple la tétraméthyléthylènediamine (TMEDA), le diméthoxyéthane (DME), le diéthylcarbitol (DEC), le triéthylèneglycoldiméthyléther (ou « triglyme »), le tétraéthylèneglycoldiméthyléther (ou « tétraglyme »), ou le dipipéridinoéthane.

5

10

15

20

25

30

Cet agent polaire est utilisé pour former le système catalytique selon l'invention à un taux compris entre 300 et 30000 parties pour un million de parties en poids de milieu réactionnel (ppm) et, de préférence, à un taux compris entre 500 et 3000 ppm.

On notera que les agents polaires comportant un seul hétéro-atome (agents «'monodentés »), tels que les monoamines et les monoéthers, ne conviennent pas pour mettre en œuvre les procédés selon l'invention, du fait qu'ils ne permettent pas d'obtenir le taux massique précité d'unités vinyliques cycliques dans l'élastomère diénique.

Selon une caractéristique préférentielle de l'invention, le système catalytique utilisé dans ces procédés selon l'invention est tel que le rapport molaire (sel / agent polaire) appartient à un domaine allant de 0,001 à 0,1.

Selon une autre caractéristique préférentielle de l'invention, le système catalytique utilisé dans ces procédés selon l'invention est tel que le rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de 0,01 à 0,6.

Selon un exemple particulier de mise en oeuvre dudit procédé de cyclisation en continu selon l'invention, on utilise à titre de système catalytique un système comprenant ledit sel, ledit initiateur et ledit agent polaire et qui satisfait à la fois aux trois conditions suivantes : le rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de 0,01 à 0,2 ou de 0,3 à 2, le rapport molaire (sel / agent polaire) appartient à un domaine allant de 0,001 à 0,1, et le rapport molaire (agent polaire / initiateur) appartient à un domaine allant de 3 à 100 et; avantageusement, à un domaine allant de 5 à 50.

Egalement à titre avantageux; pour l'obtention par les procédés selon l'invention (en continu ou non) d'élastomères diéniques de masse Mn spécifiquement égale ou supérieure à 100 000 g/mol; les systèmes catalytiques selon l'invention sont tels que le rapport molaire

(agent polaire / initiateur) appartient à un domaine allant de 15 à 40, ce qui représente des quantités d'agent polaire élevées dans ces systèmes catalytiques par rapport aux quantités utilisées dans les systèmes catalytiques connus.

Par ailleurs, le domaine précité allant de 0,01 à 0,2 pour le rapport molaire (sel / initiateur) est particulièrement bien adapté pour l'obtention, par le procédé selon l'invention en continu, d'élastomères de masse Mn égale ou supérieure à 100 000 g/mol et présentant un taux massique d'unités vinyliques cycliques qui est égal ou supérieur à 15 %, avantageusement égal ou supérieur à 20 %.

Quant au domaine allant de 0,3 à 2 pour ce même rapport molaire (sel / initiateur) et, à titre préférentiel, allant de 0,3 à 0,6, il est particulièrement bien adapté pour l'obtention, par le procédé selon l'invention en continu, d'élastomères de masse Mn inférieure ou égale à 30,000 g/mol et présentant un taux massique d'unités vinyliques cycliques égal ou supérieur à 35 %, avantageusement égal ou supérieur à 40 %.

15 Gregorian Commence

On notera que ces élastomères de basse masse moléculaire (Mn inférieure ou égale à 30 000 g/mol) peuvent avantageusement être obtenus avec une quantité réduite d'initiateur organolithié, dans le système catalytique selon l'invention, ce qui contribue à réduire le coût d'obtention de ces élastomères de basse masse.

the second of th

20

5

10

D'une manière générale, on notera par ailleurs que le taux massique d'unités vinyliques dans les élastomères obtenus par les procédés selon l'invention est compris entre 40,% et 65%.

ence the gradient of the major that a compact of given a compact of the expect of the compact of

25

A titre de solvant hydrocarboné inerte utilisable dans les procédés selon l'invention, on peut citer les solvants aliphatiques ou alicycliques tels que le pentane, l'hexane, le mélange commercial hexane/ méthylcyclopentane, l'heptane, le méthylcyclohexane, ou le cyclohexane.

L'élastomère diénique préparé par les procédés selon l'invention peut être tout homopolymère ou copolymère obtenu par polymérisation :

- d'un monomère diène conjugué ayant de 4 à 12 atomes de carbone ou de plusieurs de



ces monomères diènes conjugués entre eux, ou bien

5

10

15

20

25

- d'un ou plusieurs de ces monomères diènes conjugués avec un ou plusieurs composés vinylaromatiques ayant chacun de 8 à 20 atomes de carbone.

A titre de monomères diènes conjugués conviennent notamment le butadiène-1,3, le 2-méthyl-1,3-butadiène, les 2,3-di(alkyle en C1 à C5)-1,3-butadiènes tels que le 2,3-diméthyl-1,3-butadiène, le 2,3-diéthyl-1,3-butadiène, le 2-méthyl-3-éthyl-1,3-butadiène, le 2-méthyl-3-isopropyl-1,3-butadiène, un aryl-1,3-butadiène, le 1,3-pentadiène, le 2,4-hexadiène.

A titre de composés vinylaromatiques conviennent par exemple le styrène, l'ortho-, méta-, para-méthylstyrène, le mélange commercial "vinyltoluène", le para-tertiobutylstyrène, le divinylbenzène. On notera que le styrène est utilisé à titre préférentiel.

De préférence, on utilise dans les procédés selon l'invention le butadiène-1,3 et/ou l'isoprène à titre de monomère(s) diène(s) conjugué(s) et le styrène à titre de monomère vinylaromatique, pour l'obtention de copolymères de butadiène/ isoprène (BIR), de styrène/ butadiène (SBR), de styrène/ isoprène (SIR), ou de butadiène/ styrène/ isoprène (SBIR).

A titre encore plus préférentiel, on co-polymérise le butadiène-1,3 et le styrène pour l'obtention d'un SBR présentant au moins 70 % en poids de butadiène et au plus 30 % en poids de styrène et, de préférence, au moins 90 % de butadiène et au plus 10 % de styrène.

Les élastomères diéniques obtenus par les procédés selon l'invention peuvent être ramifiés (i.e. couplés ou étoilés) ou non.

Comme agent d'étoilage conviennent tout particulièrement le trichlorométhylsilane, le tétrachlorométhylsilane, le carbonate de diphényle ou, à titre encore plus préférentiel, le tris(2,4-ditertbutylphényl)phosphite, tel que cela est décrit dans la demande de brevet français FR00/05344 au nom de la demanderesse.

Les caractéristiques précitées de la présente invention, ainsi que d'autres, seront mieux comprises à la lecture de la description suivante de plusieurs exemples de réalisation de l'invention, donnés à titre illustratif et non limitatif.

Burner & Carlot attended to the contract of the first of

- On a utilisé la technique SEC (chromatographie d'exclusion par la taille) pour déterminer les masses moléculaires et les indices de polymolécularité des élastomères. Selon cette technique, on sépare physiquement les macromolécules suivant leurs tailles respectives à l'état gonflé, dans des colonnes remplies d'une phase stationnaire poreuse.

On utilise pour la séparation précitée un chromatographe commercialisé sous la dénomination « WATERS » et sous le modèle « 150C ». On utilise un jeu de deux colonnes « WATERS » dont le type est « STYRAGEL HT6E ».

5

10

15

20

- On a utilisé la technique « DSC » (« differential scanning calorimetry ») pour la mesure des températures de transition vitreuse (Tg) des élastomères obtenus.
  - On a par ailleurs utilisé la technique de résonance magnétique nucléaire du carbone 13 (RMN<sup>13</sup>C) pour déterminer des caractéristiques de microstructure relatives aux élastomères obtenus. Le détail de cette caractérisation est explicité ci-après.

I was a first of the following of the first of the second of the second

Les analyses RMN <sup>13</sup>C sont réalisées sur un spectromètre « Bruker AM250 »., La fréquence nominale du carbone 13 est de 62,9 MHz. Pour être quantitatifs, les spectres sont enregistrés sans effet « Overhauser Nucléaire » (NOE). La largeur spectrale est de 240 ppm. L'impulsion d'angle utilisée est une impulsion à 90° dont la durée est de 5 µs. Un découplage à basse puissance et à large bande de proton est utilisé pour éliminer les couplages scalaires l'H-<sup>13</sup>C durant l'acquisition <sup>13</sup>C. Le temps de répétition de la séquence est de 4 secondes. Le nombre de transitoires accumulés pour augmenter le rapport signal/bruit est de 8192. Les spectres sont calibrés sur la bande du CDCl<sub>3</sub> à 77 ppm.

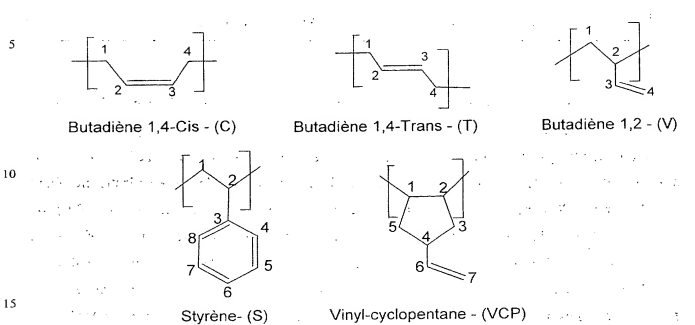
L'interprétation des spectres RMN des SBR et des BR a fait l'objet de nombreuses publications dans la littérature, par exemple constituées des documents suivants:

- Q.- T. Pham, R. Pétiaud, H. Waton, M.-F. Llauro-Darricades,
   Proton and Carbon NMR Spectra of Polymers, Penton Press, London (1991).
  - (2) Sato H., Ishikawa, T., Takebayashi K., Tanaka Y., Macromolecules, 22, 1748-1753, (1989).
  - (3) Harwood, H., J. Rubber Chem. Technology, 55, 769-806, (1982).
  - (4) Kobayashi E., Furakawa J., Ochiai M., Tsujimoto T, European Polym. J., 19, 871-875, (1983).
- 30 (5) Jiao S., Chen X., Hu L., Yan B., Chinese J. Polym. Sci., 8, 17-24, (1990).
  - (6) Quack G., Fetters L. J., Macromolecules, 11, N°2, 369-373, (1978).



En particulier les structures de type vinylcyclopentane ont été mises en évidence et attribuées dans le document (6) ci-dessus.

. Les microstructures mises en évidence pour les SBR et les BR sont les suivantes :



Le tableau ci-après résume les déplacements chimiques correspondant aux différents carbones de ces structures, dans la zone des carbones insaturés.

Déplacements	Attributions
Chimiques	Structure - Nº du carbone observé
145, -140.6	V-3, VCP-6
116.6 – 113.2	V-4 '
126.5 -124.9	S-6
132.9 - 126.9	S-4, S-5, S-7, S-8
	C-2, C-3, T-2, T-3
145 –140.6	V-3, VCP-6
147.1 - 145	S-3
1122 111	VCD 7
113.2 - 111.	VCP-7.

20

Le rapport Cis/Trans de la partie diénique est déterminé dans la zone aliphatique du spectre, à partir des attributions bien connues de l'homme de l'art. (voir documents (1) à (5) ci-dessus).

the first of the second of the

#### **EXEMPLE 1:**

Préparation d'un SBR linéaire « témoin » de haute masse moléculaire (copolymère de styrène et de butadiène).

5

10

15

20

La polymérisation est conduite en continu dans un réacteur parfaitement agité de 0,8 l. On introduit dans ce réacteur du cyclohexane, du butadiène, du styrène et de la tétraméthyléthylènediamine, selon des quantités massiques de 100/ 12,2/ 2,1/ 0,057, respectivement (la quantité de tétraméthyléthylènediamine dans le milieu réactionnel étant d'environ 500 ppm). On introduit en entrée de ligne 200 µmol de n-BuLi pour 100 g de monomères, afin de neutraliser les impuretés protiques apportées par les différents constituants présents dans cette entrée de ligne. A l'entrée du réacteur, on introduit 700 µmol de n-BuLi pour 100 g de monomères. On règle les différents débits de telle sorte que le tèmps de séjour moyen dans le réacteur soit de 40 min, et l'on maintient la température à 80° C.

Le taux de conversion, mesuré sur un prélèvement réalisé en sortie du réacteur, est de 98 % et la viscosité inhérente, mesurée à 0,1 g/dl dans le toluène, est de 2,05 dl/g. A la sortie du réacteur, on soumet le SBR obtenu à un traitement anti-oxydant, à l'aide de 0,2 pce de 2,2'-méthylène bis(4-méthyl-6-tertiobutylphénol) et de 0,2 pce de N-(1,3-diméthylbutyl)-N'-phényl-p-phénylènediamine (pce : parties en poids pour cent parties d'élastomère).

La masse moléculaire moyenne en nombre Mn du SBR obtenu, évaluée par la technique SEC précitée, est de 130 000 g/mol. L'indice de polymolécularité Ip est de 1,80.

25

La microstructure de ce SBR « témoin », déterminée par la technique RMN<sup>13</sup>C précitée, est telle qu'il présente, pour la partie butadiénique, une teneur massique en motifs vinyliques de 53 % et <u>une teneur massique en motifs vinylcyclopentane de 10 %</u>.

La température de transition vitreuse Tg de ce SBR « témoin » est de -31° C.

#### EXEMPLE 2:

## Préparation d'un SBR linéaire selon l'invention de haute masse moléculaire.

Ce SBR selon l'invention est préparé en continu dans des conditions identiques à celles de l'exemple 1, à ceci près que l'on introduit dans le réacteur, en plus des ingrédients ci-dessus, une solution de tertioamylate de sodium selon un rapport sodium/ lithium actif de 0,2. Le taux de conversion, mesuré sur un prélèvement en sortie du réacteur, est de 97 %, et la viscosité inhérente du SBR obtenu, mesurée à 0,1 g/dl dans le toluène, est de 1,80 dl/g.

Le SBR obtenu présente une masse Mn de 120 000 g/mol et un indice Ip de 2,47.

Dans ce SBR linéaire selon l'invention, la teneur massique d'enchaînements styréniques est de 15 %. Pour la partie butadiénique, la teneur massique d'enchaînements vinyliques est de 53 % et <u>la teneur massique en motifs vinylcyclopentane est de 23 %</u>.

La Tg de ce SBR selon l'invention est de -14° C.

15

10

5

#### **EXEMPLE 3:**

Préparation d'un SBR étoilé « témoin » de haute masse moléculaire.

20

25

30

Ce SBR est préparé en continu dans un réacteur parfaitement agité de 14 l.

On introduit dans ce réacteur du cyclohexane, du butadiène, du styrène et de la tétraméthyléthylènediamine, selon des quantités massiques de 100/ 13,6/ 0,7/ 0,17, respectivement (la quantité de tétraméthyléthylènediamine dans le milieu réactionnel étant d'environ 1500 ppm). On introduit en entrée de ligne 300 µmol de n-BuLi pour 100 g de monomères, afin de neutraliser les impuretés protiques apportées par les différents constituants présents dans cette entrée de ligne. A l'entrée du réacteur, on introduit 500 µmol de n-BuLi pour 100 g de monomères, de telle sorte que le rapport molaire (tétraméthyléthylènediamine / n-Buli) soit d'environ 17.

On règle les différents débits de telle sorte que le temps de séjour moyen dans le réacteur soit de 40 min, et l'on maintient la température à 80° C.

Le taux de conversion, mesuré sur un prélèvement réalisé en sortie du réacteur, est de 84 % et la viscosité inhérente du SBR obtenu, mesurée à 0,1 g/dl dans le toluène, est de 2,21 dl/g. A la sortie du réacteur, on introduit un agent d'étoilage constitué de tris-(2,4-di-tert-butylphényl)phosphite, puis on soumet ce SBR étoilé à un traitement anti-oxydant, à l'aide de 0,2 pce de 2,2'-méthylène bis(4-méthyl-6-tertiobutylphénol) et de 0,2 pce de N-(1,3-diméthylbutyl)-N'-phényl-p-phénylènediamine.

La masse Mn de ce SBR étoilé est de 135 000 g/mol, et l'indice Ip est de 1,85.

Ce SBR étoilé « témoin » présente une teneur massique en enchaînements styréniques de 5 %. Pour la partie butadiénique, il présente une teneur massique en motifs vinyliques de 60 % et une teneur massique en motifs vinylcyclopentane de 9 %.

La Tg de ce SBR « témoin » est de -34° C.

est to the sign of the second of the second of the second

10

15

20

25

30

#### **EXEMPLE 4:**

Préparation d'un SBR étoilé selon l'invention de haute masse moléculaire.

Ce SBR selon l'invention est préparé en continu dans des conditions identiques, à celles décrites dans l'exemple 3, à ceci près que l'on introduit dans le réacteur, en plus des ingrédients ci-dessus, une solution de tertioamylate de sodium selon un rapport sodium/ lithium actif de 0,04, et que l'on introduit à l'entrée du réacteur 660 µmol de n-BuLi pour 100 g de monomères. Le rapport molaire (sodium / tétraméthyléthylènediamine) est égal à 0,002. Le taux de conversion, mesuré sur un prélèvement réalisé en sortie du réacteur, est de 90 %, et la viscosité inhérente du SBR obtenu, mesurée à 0,1 g/dl dans le toluène, est de 2,30 dl/g. On procède à l'étoilage de ce SBR comme indiqué à l'exemple 3.

- Ce SBR étoilé présente une masse Mn de 260 000 g/mol et un indice Ip de 2,56.

La teneur massique de ce SBR étoilé selon l'invention en enchaînements styréniques est de 6 %. Pour la partie butadiénique, la teneur massique d'enchaînements vinyliques est de 57 % et <u>la teneur massique en motifs vinylcyclopentane est de 22 %</u>.

La Tg de ce SBR selon l'invention est de -25° C.



#### EXEMPLE 5:

Préparation d'un BR (polybutadiène) étoilé selon l'invention de haute masse.

Ce BR selon l'invention est préparé en continu dans des conditions identiques à celles décrites dans l'exemple 4, à ceci près que l'on introduit dans le réacteur une quantité de butadiène égale à 14,3 parties pour cent parties de cyclohexane, que l'on n'introduit pas de styrène dans ce réacteur et que l'on introduit à l'entrée du réacteur 600 µmol de n-BuLi pour 100 g de monomères.

Le taux de conversion, mesuré sur un prélèvement réalisé en sortie du réacteur, est de 92 %, et la viscosité inhérente du BR obtenu, mesurée à 0,1 g/dl dans le toluène, est de 1,86 dl/g. On introduit comme précédemment l'agent d'étoilage précité à la sortie du réacteur, avant de soumettre le BR étoilé obtenu au même traitement anti-oxydant.

Ce BR étoilé présente une masse Mn égale à 181 000 g/mol et un indice Ip égal à 2,89.

Ce BR étoilé selon l'invention présente une teneur massique d'enchaînements vinyliques de 56 % et <u>une teneur massique en motifs vinyleyclopentane de 20 %</u>.

La Tg de ce BR selon l'invention est de -29° C.

20

25

30

15

5

10

## EXEMPLE 6:

Préparation d'un SBR linéaire « témoin » de basse masse moléculaire.

La polymérisation est conduite en continu dans un réacteur parfaitement agité de 0,8 l. On introduit dans ce réacteur du cyclohexane, du butadiène, du styrène et de la tétraméthyléthylènediamine, selon des quantités massiques de 100/ 12,30/ 2/ 0,35, respectivement (la quantité de tétraméthyléthylènediamine dans le milieu réactionnel étant d'environ 3000 ppm). On introduit en entrée de ligne 200 µmol de n-BuLi pour 100 g de monomères, afin de neutraliser les impuretés protiques apportées par les différents constituants présents dans cette entrée de ligne. A l'entrée du réacteur, on introduit 1500 µmol

de n-BuLi pour 100 g de monomères, de telle sorte que le rapport molaire (tétraméthyléthylènediamine / n-Buli) soit de 6,66.

On règle les différents débits de telle sorte que le temps de séjour moyen dans le réacteur soit de 40 min, et l'on maintient la température à 80° C.

Le taux de conversion, mesuré sur un prélèvement réalisé en sortie du réacteur, est de .98 % et la viscosité inhérente, mesurée à 0,1 g/dl dans le toluène, est de 0,90 dl/g. A la sortie du réacteur, on soumet le SBR obtenu au traitement anti-oxydant mentionné dans les exemples précités.

La masse Mn du SBR obtenu est de 50 000 g/mol.

Ce SBR « témoin » présente une teneur massique en enchaînements styréniques de 16 % et, pour la partie butadiénique, une teneur massique en motifs vinyliques de 57 % et une teneur massique en motifs vinylcyclopentane de 17 %.

La température de transition vitreuse Tg de ce SBR « témoin » est de -19° C.

15

10

5

#### EXEMPLE 7:

Préparation d'un SBR linéaire selon l'invention de basse masse moléculaire

20

25

30

Ce SBR selon l'invention est préparé en continu dans des conditions identiques à celles décrites dans l'exemple 6, à ceci près que l'on introduit dans le réacteur, en plus des ingrédients ci-dessus, une solution de tertioamylate de sodium selon un rapport sodium/lithium actif de 0,4. Le rapport molaire (sodium / tétraméthyléthylènediamine) est égal à 0,05. Le taux de conversion, mesuré sur un prélèvement en sortie du réacteur, est de 99 %, et la viscosité inhérente du SBR obtenu, mesurée à 0,1 g/dl dans le toluène, est de 0,43 dl/g.

Ce SBR linéaire selon l'invention présente une Mn égale à 6 000 g/mol.

Dans ce SBR selon l'invention, la teneur massique d'enchaînements styréniques est de 16 % et, pour la partie butadiénique, la teneur massique d'enchaînements vinyliques est de 43 % et <u>la teneur massique en motifs vinylcyclopentane est de 40 %</u>.

tar tall, in a section of the property was a supplying a section of the property of the section of the section

La Tg de ce SBR selon l'invention est de -12° C.



#### REVENDICATIONS

1) Procédé de préparation d'un élastomère diénique présentant des unités vinyliques cycliques, par polymérisation anionique d'un ou de plusieurs monomères comprenant au moins un monomère diène conjugué, tel que le butadiène, ledit procédé consistant à faire réagir, dans un solvant hydrocarboné inerte, le ou les monomères avec un système catalytique comprenant un initiateur organolithié et un agent polaire comportant plusieurs hétéro-atomes,

caractérisé en ce que ledit procédé consiste :

5

15

20

25

30

- (i) à incorporer audit système catalytique un sel d'un métal alcalin d'un alcool insaturé aliphatique ou alicyclique, de manière que ledit système satisfasse à la fois aux trois conditions suivantes :
  - le rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de 0,01 à 2,
  - le rapport molaire (sel/ agent polaire) appartient à un domaine allant de 0,001 à 0,5, et
  - -- le rapport molaire (agent polaire / initiateur) est strictement compris entre 8 et 100,
  - (ii) à faire réagir dans ledit solvant ledit ou lesdits monomères avec ledit système catalytique, pour l'obtention d'un élastomère diénique présentant un taux massique d'unités vinyliques cycliques qui soit égal ou supérieur à 8 % et une masse moléculaire moyenne en nombre qui soit comprise entre 500 et 300 000 g/mol.
  - 2) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il consiste à réaliser ladite polymérisation pour obtenir un élastomère diénique de masse moléculaire moyenne en nombre comprise entre 50 000 et 300 000 g/mol.
  - 3) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (agent polaire / initiateur) appartient à un domaine allant de 15 à 40.
  - 4) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (sel / agent polaire) appartient à un domaine allant de 0.001 à 0.1.

and the state of t

5

15

20

- 5) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de 0,01 à 0,6.
- 6) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon la revendication 5, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de 0,01 à 0,2.
- 7) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon la revendication 5, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de 0,3 à 0,6.
  - 8) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce que ledit sel est un sel de sodium d'un alcool aliphatique présentant de 3 à 12 atomes de carbone, tel que le tert-amylate de sodium.

the factor of the second section is a second section of

1 min 14

- 9) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce que ledit agent polaire appartient au groupe constitué pareles diamines et les diéthers.
- précédentes, caractérisé en ce que ledit agent polaire est la tétraméthyléthylènediamine.
- précédentes, caractérisé en ce qu'il consiste en outre à faire réagir le produit de ladite polymérisation avec un agent de couplage ou d'étoilage, pour l'obtention d'un élastomère diénique ramifié.
- 12) Procédé de préparation d'un élastomère diénique présentant des unités vinyliques cycliques, par polymérisation anionique d'un ou de plusieurs monomères comprenant au moins un monomère diène conjugué, tel que le butadiène, ledit procédé consistant à faire



réagir, dans un solvant hydrocarboné inerte, le ou les monomères avec un système catalytique comprenant un initiateur organolithié et un agent polaire comportant plusieurs hétéro-atomes,

caractérisé en ce que ledit procédé consiste :

and the second

- (i) à incorporer audit système catalytique un sel d'un métal alcalin d'un alcool insaturé aliphatique ou alicyclique, de manière que ledit système satisfasse à la fois aux trois conditions suivantes :
- le rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de 0,01 à 2,
- le rapport molaire (sel/ agent polaire) appartient à un domaine allant de 0,001 à 0,5, et
- le rapport molaire (agent polaire / initiateur) appartient à un domaine allant de 3 à 100,
- (ii) à faire réagir en continu, dans ledit solvant, ledit ou lesdits monomères avec ledit système catalytique, pour l'obtention d'un élastomère diénique présentant un taux massique d'unités vinyliques cycliques qui soit supérieur à 10 % et une masse moléculaire moyenne en nombre qui soit comprise entre 500 et 300 000 g/mol.
- 13). Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon la revendication 12, caractérisé en ce qu'il consiste à réaliser ladite polymérisation pour obtenir un élastomère diénique de masse moléculaire moyenne en nombre comprise entre 50 000 et 300 000 g/mol.
- 14) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon la revendication 12 ou 13, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (agent polaire / initiateur) appartient à un domaine allant de 5 à 50.
- 15) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon la revendication 14, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (agent polaire / initiateur) appartient à un domaine allant de 15 à 40.
  - 16) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (sel / agent polaire) appartient à un domaine allant de 0,001 à 0,1.

30

5

25

30

and a state

- 17) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de 0,01 à 0,6.
- 18) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon la revendication 17, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de 0,01 à 0,2.
- 19) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon la revendication 17, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de . 0,3 à 0,6.
  - 20) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon la revendication 18, caractérisé en ce qu'il consiste à réaliser ladite polymérisation pour obtenir un élastomère diénique de masse moléculaire moyenne en nombre comprise entre 100 000 et 300 000 g/mol et présentant un taux massique d'unités vinyliques cycliques qui est égal ou supérieur à 15 %.

- 21) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon la revendication 19, caractérisé en ce qu'il consiste à réaliser ladite polymérisation pour obtenir un élastomère 20 diénique de masse moléculaire moyenne en nombre comprise entre 500 et 30 000 g/mol et présentant un taux massique d'unités 1,2 cycliques qui est égal ou supérieur à 35 %.
  - 22) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce que ledit sel est un sel de sodium d'un alcool aliphatique présentant de 3 à 12 atomes de carbone, tel que le tert-amylate de sodium.
    - 23) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce que ledit agent polaire appartient au groupe constitué par les diamines et les diéthers.
      - 24) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon une des revendications



précédentes, caractérisé en ce que ledit agent polaire est la tétraméthyléthylènediamine.

- 25) Procédé de préparation d'un élastomère diénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il consiste en outre à faire réagir le produit de ladite polymérisation avec un agent de couplage ou d'étoilage, pour l'obtention d'un élastomère diénique ramifié.
- 26) Elastomère diénique comportant des unités vinyliques cycliques selon un taux massique égal ou supérieur à 8 %, tel qu'un polybutadiène, caractérisé en ce qu'il présente une masse moléculaire moyenne en nombre qui est comprise entre 10 000 et 300 000 g/mol.
  - 27) Elastomère diénique selon la revendication 26, caractérisé en ce qu'il présente une masse moléculaire moyenne en nombre qui est comprise entre 50 000 et 300 000 g/mol.
  - 28) Elastomère diénique selon la revendication 27, caractérisé en ce qu'il présente une masse moléculaire moyenne en nombre qui est comprise entre 100 000 et 300 000 g/mol.
  - 29) Elastomère diénique selon la revendication 28, caractérisé en ce qu'il comporte des unités vinyliques cycliques selon un taux massique égal ou supérieur à 15 %.

20 .

25

15

- 30) Système catalytique utilisable pour préparer des élastomères diéniques présentant un taux massique d'unités vinyliques cycliques supérieur à 10 % par polymérisation de diènes conjugués, ledit système comprenant un initiateur organolithié et un agent polaire comportant plusieurs hétéro-atomes, caractérisé en ce que ledit système catalytique comprend également un sel d'un métal alcalin d'un alcool insaturé aliphatique ou alicyclique, et en ce qu'il satisfait à la fois aux trois conditions suivantes :
- le rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de 0,01 à 0,2 ou de 0,3 à 2,
- le rapport molaire (sel/ agent polaire) appartient à un domaine allant de 0,001 à 0,1, et
- le rapport molaire (agent polaire / initiateur) appartient à un domaine allant de 3 à 100.

- 31) Système catalytique selon la revendication 30, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (agent polaire / initiateur) appartient à un domaine allant de 5 à 50.
- 32) Système catalytique selon la revendication 31, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (agent polaire / initiateur) appartient à un domaine allant de 15 à 40.
- 33) Système catalytique selon une des revendications 30 à 32, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de 0,01 à 0,2.
- 34) Système catalytique selon une des revendications 30 à 32, caractérisé en ce que ledit rapport molaire (sel / initiateur) appartient à un domaine allant de 0,3 à 0,6.

10

.

- 35) Système catalytique selon une des revendications 30 à 34, caractérisé en ce que ledit sel est un sel de sodium d'un alcool aliphatique présentant de 3 à 12 atomes de carbone, tel que le tert-amylate de sodium.
  - 36) Système catalytique selon une des revendications 30 à 35, caractérisé en ce que le ledit agent polaire appartient au groupe constitué par les diamines et les diéthers.
- 37) Système catalytique selon une des revendications 30 à 36, caractérisé en ce que ledit agent polaire est la tétraméthyléthylènediamine.

BURNS, DOANE, SWECKER & MATHIS, LLP Attorney Dkt 033818-032 Jean-Luc CABIOCH et al. FRANCE Document No. 01/10287 U.S. File: January 14, 2004 PRIORITY 1 of 1

THIS PAGE BLANK (USPTO)